

ФИО пациента: ТЕСТ АНОНИМ АНОНИМ  
Пол: ЖЕНСКИЙ  
Дата рождения: 02/06/1998 Полных лет: 27  
Заказчик: ОБРАЗЕЦ

Референсная группа:

  
№ заказа: ОБРАЗЕЦ

Исследование	Результат	Единицы	Референсный интервал
<b>ГЕНЕТИКА</b>			
Биоматериал: Венозная кровь	Дата взятия биоматериала:	Дата поступления в лабораторию:	
	04/06/2025 08:25	05/06/2025	
HLA B51 типирование (болезнь Бехчета)	Обнаружен ген HLAB51	Ген HLA-B51 не обнаружен	
<p>A12.05.010.000.08 Определение HLA-антител, типирование антигена HLA-B51</p> <p>Ген HLA-B51 обнаруживается у 70% пациентов с болезнью Бехчета, а носительство данного гена значительно увеличивает риск развития заболевания. Болезнь Бехчета – системное хроническое идиопатическое воспалительное заболевание, характеризующееся рецидивирующими течением и проявляющееся характерной триадой: рецидивирующими афтозными стоматитом, язвенными поражениями слизистой оболочки и кожи половых органов, воспалительным поражением глаз. Также возможно вовлечение других органов в патологический процесс с развитием артритов, тромбофлебитов, колитов, неврологических нарушений. Дифференциальный диагноз при болезни Бехчета следует проводить с такими заболеваниями, как герпетическая и ВИЧ инфекции, пузырчатка, кератодермия, Sweet- синдром, реактивный артрит, болезнь Крона, неспецифический язвенный колит, саркоидоз, узловатая эритема ассоциируемая с другими заболеваниями, гематологические заболевания. Диагноз болезни Бехчета устанавливается на основании классификационных критериев заболевания, разработанных международной группой по изучению болезни Бехчета (ISBD, 1990). Носительство аллели HLA-B51 входит в группу факторов, влияющих на развитие болезни Бехчета. Показано, что у пациентов с болезнью Бехчета, положительных на HLA-B51, чаще наблюдаются язвы на слизистых, увеличение поражение кожи.</p>			

Исполнители: Образец О.Б.

Подпись исполнителя:

Дата выдачи результата: 05/06/2025

Печать организации